(19) 【発行国】日本国特許庁(JP) (19) [Publication Office] Japanese Patent Office (JP) (12) [Kind of Document] Japan Unexamined Patent Publication (12)【公報種別】公開特許公報(A) (A) (11) [Publication Number of Unexamined Application] Japan U (11) 【公開番号】特開平6-293645 nexamined Patent Publication Hei 6 - 293645 (43) [Publication Date of Unexamined Application] 1994 (199 (43) 【公開日】平成6年(1994) 10月21日 4) October 2 1 day (54) 【発明の名称】逆転写酵素阻害剤 (54) [Title of Invention] REVERSE TRANSCRIPTASE INHIBI (51) [International Patent Classification 5th Edition] (51) 【国際特許分類第5版】 A61K 31/70 ADY 8314-4C A61K 31/70 ADY 8314-4C // CO7H 19/10 // C07H 19/10 19/20 19/20 C12N 9/99 C12N 9/99 [Request for Examination] Examination not requested 【審査請求】未請求 【請求項の数】2 [Number of Claims] 2 [Form of Application] OL 【出願形態】OL 【全頁数】5 [Number of Pages in Document] 5 (21) [Application Number] Japan Patent Application Hei 5 - 83 (21) 【出願番号】特願平5-83391 (22) [Application Date] 1993 (1993) April 9 day (22) 【出願日】平成5年(1993) 4月9日 (71) 【出願人】 (71) [Applicant] 【識別番号】593070147 [Applicant Code] 593070147 【氏名又は名称】 実吉 盗郎 [Name] TSUKASA SANEYOSHI MINE 【住所又は居所】東京都八王子市散田町1-7-7-3 [Address] Tokyo Hachioji City Sanda-machi 1 - 7 - 7 - 305 05 (71) 【出願人】 (71) [Applicant] 【識別番号】000182432 [Applicant Code] 000182432 [Name] SHUDO KOICHI 【氏名又は名称】首藤 紘一

ISTA's Paterra(tm), Version 1.5 (There may be errors in the above translation. ISTA cannot be held liable for any detriment from its use. WWW: http://www.intlscience.com Tel:800-430-5727)

【住所又は居所】東京都目黒区東山2丁目25番6-1

02号 公務員宿舎

[Address] Tokyo Meguro-ku Higashiyama 2-Chome 25 turn 6 -

102 number government employee dormitory

JP 94293645A Machine Translation

(72)【発明者】

【氏名】 実吉 峯郎

【住所又は居所】東京都八王子市散田町1-7-7-3 05

(72) 【発明者】

【氏名】首藤 紘一

【住所又は居所】東京都目黒区東山2丁目25番6-1 02号公務員宿舍

(74) 【代理人】

【弁理士】

(57) 【要約】

〔構成〕 2′ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5 ′ートリりん酸、例えば2′ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん酸を有効成分として含む逆転写酵素阻 審剤。

[効果] レトロウイルス、例えばHIVの産生する逆転写酵素を強く阻害するので、エイズの治療や予防、ならびにエイズ・ウイルス感染後の発病抑制・遅延に有用である。また、生化学、遺伝子工学等の研究のために用いられる試薬としても有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 2′ーデオキシーLーリボヌクレオシド 5′ートリりん酸を有効成分として含む逆転写酵素阻 害剤。

【請求項2】 2′ーデオキシーLーチミジン 5′ートリリん酸を有効成分として含む請求項1記載の逆転写酵素阻害剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、逆転写酵素阻害剤に関する。さらに詳しくは、本発明は、エイズウイルス(HIV:ヒト免疫不全ウイルス)等のレトロウイルスが産生する逆転写酵素を阻害し、後天性免疫不全症候群(AIDS、エイズ)の治療や感染後の発病抑制に有用な逆転写酵素阻害剤に関する。

(72) [Inventor]

[Name] Tsukasa Saneyoshi Mine

[Address] Tokyo Hachioji City Sanda-machi 1 - 7 - 7 - 305

(72) [Inventor]

[Name] Shudo Koichi

[Address] Tokyo Meguro-ku Higashiyama 2-Chome 25 turn 6 - 102 number government employee dormitory

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Patent Attorney]

(57) [Abstract]

[Constitution] 2'-deoxy-L-ribo-nucleoside 5'-bird phos phoric acid, reverse transcriptase inhibitor which includes for example 2'-deoxy-L-thymidine 5'-bird phosphoric acid as theactive ingredient.

[Effect] Because reverse transcriptase which retrovirus and fo r example HIV is produced isobstructed strongly, it is useful in treatment and prevention of AIDS, and the disease control * delay after AIDS * viral infection. In addition, it is useful as reagent which is used because of the biochemistry and genetic engineering or other research.

[Claim(s)]

[Claim 1] Reverse transcriptase inhibitor which includes 2' - de oxy - L - ribo- nucleoside 5' - bird phosphoric acid as active ingredient.

[Claim 2] Reverse transcriptase inhibitor which is stated in Cla im 1 which includes 2' - deoxy -L - thymidine 5' - bird phosphoric acid as active ingredient.

[Description of the Invention]

, 1

[0001]

[Field of Industrial Application] This invention regards reverse transcriptase inhibitor. Furthermore as for details, as for this invention, it obstructs reverse transcriptasewhich AIDS virus (HIV: human immunodeficiency virus) or other retrovirus produces, regards useful reverse transcriptase inhibitor in treatment of acquired immunodeficiency syndrome (AIDS, AIDS) and disease control after infection.

P.2

【従来の技術】従来、天然型ヌクレオシドの光学対学体(エナンチオマー)である非天然型エナンチオヌクレオシドが種々合成されてきた。これらのうち、L型ヌクレオシドに属する3′ーチアー2′ーデオキシーLーシチジン(3TC、Antimicrob、AgentsChemother.、36、1688-1694、1992)および3′ーチアー2′ーデオキシー5ーフルオローLーシチジン(FTC、Antimicrob、Agents Chemother.、36、2423-2431、1992)には強い抗日IV活性が報告されている。また、Lーチミジンが、単純ヘルペスウイルス1型にコードされるチミジンキナーゼによってりん酸化され、感染細胞中におけるウイルスの複製を阻害することが報告されている(J. Med. Chem.、35、4214-4220、1992)。

[0002]

【発明が解決しようとする課題および課題を解決するた めの手段】本発明者は、2′ーデオキシーLーリボヌク レオシド 5′ートリりん酸を製造してその生物活性を 検討したところ、この化合物がレトロウイルスの産生す る逆転写酵素を強く阻害することを見出し、本発明を完 成するに至った。本発明の逆転写酵素阻害剤は、特にH IVの産生する逆転写酵素を強く阻害するので、エイズ の治療や予防、ならびにエイズ・ウイルス感染後の発病 抑制・遅延に有用である。また、生化学、遺伝子工学等 の研究のために用いられる試薬としても有用である。本 発明の逆転写酵素阻害剤に有効成分として含まれる2′ ーデオキシーLーリボヌクレオシド 5′ートリりん酸 としては、例えば、2′ーデオキシーLーチミジン 5 ′ートリりん酸;2′ーデオキシーLーウリジン 5′ ートリりん酸; 2′ーデオキシーLーアデノシン 5′ ートリりん酸; 2′ーデオキシーLーグアノシン 5′ ートリりん酸: 2′ーデオキシーLーシチジン 5′ー トリりん酸等の天然型2′ーデオキシリボヌクレオシド 5′ートリりん酸の光学対掌体、および2′ーデオキ シーヒー5ーフルオロウリジン 5′ートリりん酸等の 非天然型2′ーデオキシリボヌクレオシド 5′ートリ りん酸の光学対掌体を挙げることができる。

【0003】本発明の逆転写酵素阻害剤に有効成分として含まれる2′ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5′ートリりん酸は、Lーチミジン等のLーヌクレオシド (天然型ヌクレオシドの光学対学体)を、例えばオキシ塩化りん等により5′ーモノりん酸化体とした後、グートリりん酸化体とすることにより製造することができる。本発明の逆転写酵素阻害剤を、例えばHIVウイルスの関与する疾患などの治療や予防、またはレトロウイルスの関与する疾患などの治療や予しための医薬として用いることができる。この場合には、ための医薬として用いることができる。この場合には、

[Prior Art] Unnatural type enantio nucleoside which until recently, is a optics opposite isomer (enantiomer) of natural nucleoside wassynthesized various. Among these, strong anti-HIV activity is reported to 3' - thia - 2' - deoxy- L - cytidine (3TC, Antimicrob. agents Chemother., 36, 1688-1694, 1992) and 3' - thia - 2' - deoxy - 5 - fluoro - L - cytidine (FTC, Antimicrob. agents Chemother., 36, 242 3 - 24 31, 1992) which belong to the L shape nucleoside. In addition, L-thymidine, to phosphoric acid is converted by herpes simplex virus Type I withthe thymidine kinase which cord is done, duplication of virus in in the infected cell is obstructed is reported densely, (Journal of Medicinal Chemistry (0022-2623, JMCMAR), 35, 421 4-4220, 1992).

[0002]

< means in order to solve Problems That Invention Seeks to S olve and problem>The this inventor, producing 2' - deoxy - L ribo-nucleoside 5'-bird phosphoric acid, when it examined biological activity obstructs reverse transcriptase which this compound produces retrovirus stronglydensely to discover, this invention it reached to completion. Because reverse transcriptase inhibitor of this invention obstructs reverse transcriptase which theespecially HIV is produced strongly, it is useful in treatment and prevention of the AIDS, and disease control * delay after AIDS * viral infection. In addition, it is useful as reagent which is used because of the biochemistry and genetic engineering or other research. In reverse transcriptase inhibitor of this invention for example 2' - deoxy - L thymidine 5' - bird phosphoric acid; 2' - deoxy - L - uridine 5' - bird phosphoric acid; the 2' - deoxy - L - adenosine 5' bird phosphoric acid; 2' - deoxy - L - guanosine 5' - bird phosphoric acid; optics opposite isomer of 2'-deoxy-Lcytidine 5' - bird phosphoric acid or other natural 2' deoxyribo-nucleoside 5'-bird phosphoric acid, and optics opposite isomer of 2' - deoxy - L - 5 - fluoro uridine 5' - bird phosphoric acid or other unnatural type 2' - deoxyribonucleoside 5' - bird phosphoric acid can be listed as active ingredient as the 2' - deoxy - L - ribo- nucleoside 5' - bird phosphoric acid which is included.

[0003] It can produce 2' - deoxy - L - ribo- nucleoside 5' - bird phosphoric acid which is included in reverse transcriptase inhibitor of the this invention as active ingredient, after making 5' - mono phosphoric acid conversion body the L - thymidine or other L - nucleoside (optics opposite isomer of natural nucleoside), with for example phosphorus oxychloride etc, by making 5' - bird phosphoric acid conversion bodywhich corresponds with for example phosphoro imidazo jp9 D jp7 method. You can use reverse transcriptase inhibitor of this invention, as pharmaceutical for disease control orthe delay after disease or other treatment and prevention or retrovirus

上記の2¹ ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5¹ ートリりん酸を有効成分として含む医薬組成物として患者に投与すればよい。医薬組成物としては、例えば、カプセル剤、錠剤、細粒剤、顆粒剤、散剤、シロップ剤等の経口投与用組成物、あるいは注射剤、坐剤、点眼剤、眼軟膏、点耳剤、または外皮用剤等の非経口投与用組成物を挙げることができる。これらの医薬用組成物は常法により製造できるが、必要により薬理学的、製剤学的に許容しうる添加物を加えて製造してもよい。

【OOO4】経口剤及び坐剤の製造には、乳糖、D-マン ニトール、トウモロコシデンプン、結晶セルロース等の 賦形剤:カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチ ルセルロースカルシウム等の崩壊剤;ヒドロキシプロピ ルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、 ポリビニルピロリドン等の結合剤;ステアリン酸マグネ シウム、タルク等の滑沢剤:ヒドロキシプロピルメチル セルロース、白糖、酸化チタン等のコーティング剤;又 はポリエチレングリコール、ハードファット等の基剤を 製剤用成分として使用すればよい。注射剤あるいは点眼 、点耳剤の製造には、注射用蒸留水、生理食塩水、プロ ピレングリコール等の水性あるいは用時溶解型剤型を構 成しうる溶解剤ないし溶解補助剤;無機又は有機の酸あ るいは塩基のpH調節剤;食塩、ブドウ糖、グリセリン等 の等張化剤;又は安定化剤等の製剤成分を使用すればよ い。眼軟膏剤、外皮用剤の製造には、白色ワセリン、マ クロゴール、グリセリン、綿布等の軟膏剤、クリーム剤 、貼付剤に汎用される適切な製剤成分を使用すればよい 。本発明の逆転写酵素阻害剤を医薬組成物として用いる 場合には、例えば、成人の患者に対して、有効成分であ る2'ーデオキシーL-リボヌクレオシド 5'ートリ りん酸の一日あたり投与量が0.1~1,000 mg/kg 程度と なるように投与すればよいが、治療や予防の目的や患者 の年齢や症状により適宜増減してもよい。

[0005]

【実施例】以下、本発明の好ましい態様である2′ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん酸についてさらに具体的に説明するが、本発明はこの化合物およびこれらの実施例に限定されることはない。

例1:2'ーデオキシーLーチミジン 5'ートリりん

infection where for example HIV virus or other retrovirus participates. In this case, if it should have prescribed to patient as active ingredientthe above-mentioned 2' - deoxy - L - ribonucleoside 5' - bird phosphoric acid as pharmaceutical composition which it includes. As pharmaceutical composition, for example capsules, tablets, fine granule, granule, powder, the composition, or injectable, suppository, ophthalmic solution, eye ointment, eardrop for syrup or other oral dosage or composition for agent or other parenteral administration of epidermis can be listed. It can produce composition for these pharmaceutical with conventional method, it ispossible to pharmacological and pharmaceutical to produce including acceptable additive, but in accordance with necessary.

[0004] If lactose, D-mannitol, cornstarch and crystalline ce llulose or other excipient; carboxymethyl cellulose, calcium carboxymethyl cellulose or other disintegrating agent; the hydroxypropyl cellulose, hydroxypropyl methylcellulose and polyvinyl pyrrolidone or other binder; magnesium stearate and talc or other lubricant; hydroxypropyl methylcellulose, the sucrose and titanium dioxide or other coating agent; you should have used or polyethylene glycol and hard fat or other group agent to production of oral drug and suppository, as component for formulation. dissolver or solubilizer which if can form injectable distilled water, physiological saline, the propylene glycol or other aqueous or dissolve when used type agent form, acid of inorganic or organic or pH adjustment agent of base: the salt, fructose and glycerine or other isotonic agent; or stabilizer or other formulation component should have been used to production of injectable or eyedrop, eardrop. Appropriate formulation component which if is widely used in white vaseline, macrogol, the glycerine, cotton cloth or other ointment, cream agent and tackifier should have been used toproduction of eye ointment and agent for epidermis. When reverse transcriptase inhibitor of this invention it uses, as pharmaceutical composition in order for one sunlight dose of 2' - deoxy - L - ribo-nucleoside 5' - tri phosphoric acid which is a active ingredient vis-a-vis thepatient of for example adult, to become 0.1 to 1,000 mg/kg extent, if it should have prescribed, but it is possible to increase and decrease appropriately with the object of treatment and prevention and age and symptom of patient.

[0005]

[Working Example(s)] Furthermore you explain concretely bel ow, concerning 2' - deoxy -L - thymidine 5' - tri phosphoric acid which is a embodiment where this invention is desirable, but as for the this invention there is not this compound or times when it is limited in these Working Example.

Example 1: Production of 2' - deoxy - L - thymidine 5' - bird

酸の製造

Lーチミジン20mg (0.083ミリモル)をりん酸トリエチル1mlに溶解し、 -10° Cに冷却した後、オキシ塩化りん 50μ I を添加した。 4° Cにて16時間反応させた後、反応液を1M炭酸水素ナトリウム水溶液2mIに撹拌しながら注いだ。中和後、水を添加して全量を50mI に希釈した後、クロロホルム10mIで3回洗浄した。水層をDEAEーセルロース(3cmI.D. × 7cm, Whatman DE-52)に吸着させて水洗した後、トリエチルアンモニウムビカーボネートの直線濃度勾配(0-0.3M, 50mI で溶出した。 5° I ーモノりん酸を含むフラクションを集めて濃縮し、 2° I ーデオキシー L ーチミジン 10mI N HCI) 収率 10mI を得た。10mI を 10mI を 10mI

【0006】2′ーデオキシーLーチミジン 5′ーモ ノりん酸 475 OD₂₆₇をジメチルホルムアミドに溶解し、 カルボニルジイミダゾール 40.5 mgを添加後、室温にて 3.5時間攪拌した。メタノール15.4 µ | を添加して3 〇分攪拌した後、ピロりん酸トリブチルアミン塩ジメチ ルホルムアミド溶液 (0.6ミリモル/ml) 1 mlを添加し 室温で24時間攪拌した。反応液を減圧乾固した後、残 渣を水50mlに溶解して、活性炭1グラムを添加した。 穏やかに10分間攪拌した後に濾過し、残渣に水50ml を添加して溶解した。この溶液をDEAE-セルロース (3 cm I.D. ×7 cm, Whatman DE-52) に吸着させて水洗 した後、トリエチルアンモニウムビカーボネートの直線 濃度勾配 (0-0.5M, 500ml×2) で溶出した。5 ′ートリりん酸を含むフラクションを集めて濃縮し、2 ′ーデオキシーLーチミジン5′ートリりん酸(Lーd TTP) を得た。370 OD₂₆₇ (0.1 N HCI) 収率78

U V 吸収スペクトル: λ max 267 nm (H₂0)

りん原子含量 : 計算値 ϵ (p) 267 nm (H_2 0)=3

, 200

実測値 ε(p)=2,900

HPLC分析 : 保持時間 6.8分 純度97%

カラム YMCODS A-302逆相樹脂、水-アセトニトリルおよび1Mトリエチルアンモニウムアセテート緩衝液 (pH 7.0) (78:2:20, v/v/v) 、流速1ml/分、50℃。

【〇〇〇7】例2:試験例

上記の2′ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん酸(LーdTTP)を用いて真核生物およびウイルスの

phosphoric acid

L-thyridine 20 mg (0.083 millimole) was melted in triethyl p hosphate 1 ml, after cooling in - 10 °C, the phosphorus oxychloride 50 1 was added. While with 4 °C after 1 6-hour reaction, agitating reaction mixture to the 1M sodium bicarbonate water solution 2 ml, you poured. After neutralizing, adding water, after diluting total amount in the 50 ml, thrice you washed with chloroform 10 ml. After adsorbing into DEAE - cellulose (3 cm I.D. X 7 cm, Whatman DE-52), water wash doing water layer, it liquated with linear concentration gradient (0 - 0.3M, 500 ml X 2) of triethyl ammonium bicarbonate. Gathering fraction which includes 5' - mono phosphoric acid, it concentrated, acquired 2' - deoxy - L - thyridine 5' - mono phosphoric acid (L - d TMP). 505 OD267 (0.1 N HCl) yield 63 %

[0006] 2' - deoxy - L - thymidine 5' - mono phosphoric acid 475 OD267 was melted in dimethylformamide, carbonyl diimidazole 40.5 mg after adding the 3.5 hours was agitated with room temperature. Adding methanol 15.4 1, 30 min after agitating, it added pyrophosphoric acid tributyl amine salt dimethylformamide solution (0.6 millimole/ml)1 ml andthe 24 hours agitated with room temperature. vacuum dry solid after doing reaction mixture, melting residue in water 50 ml, it added activated carbon 1 gram. Calmly 10 min after agitating, it filtered, added water 50 mlto residue and melted. After adsorbing into DEAE - cellulose (3 cm I.D. X7 cm, Whatman DE-52), water wash doing this solution, itliquated with linear concentration gradient (0 - 0.5M, 500 ml X2) of triethyl ammonium bicarbonate. Gathering fraction which includes 5' - tri phosphoric acid, it concentrated, acquired 2' deoxy - L - thymidine 5' - tri phosphoric acid (L - dTTP). 370 OD267 (0.1 N HCl) yield 78 %

UV absorption spectrum: max 267 nm (H2O)

Phosphorus atom content : Calculated value (p) 267 n m (H2O)=3,200

Actual measured value (p)=2,900

HPLC analysis : Hold time 6.8 min purity 97 %

Column YMC ODS A - 302 reverse phase resin, water - acet onitrile and 1M triethyl ammonium acetate buffer (pH 7. 0)(78:2:20, v/v/v), flow rate 1 ml per minute and 50 °C.

[0007] Example 2: Test Example

Action for DNA polymerase of eukaryote and virus making use of the above-mentioned 2' - deoxy - L - thymidine 5' - bird

DNAポリメラーゼに対する作用を検討した。ポリメラーゼとしては、コウシ胸腺DNAポリメラーゼ α (Pol α)、ラットDNAポリメラーゼ β (Pol β : Date, T., et al., Biochemistry, 27, 2983-2990, 1988)、ウシ肝臓DNAポリメラーゼ γ (Pol γ : Izuta, S., et al., Biochem. Biophys. Res. Commun., 179, 776-783, 1991)、およびHIV-1 由来のレトロウイルス逆転写酵素(HIV-1 RT)を用いた。DNAポリメラーゼ β とレトロウイルス逆転写酵素は、遺伝子組換えにより大腸菌で生産、精製された酵素である。酵素活性測定は、以下の表 1 に示す条件を用い、各ポリメラーゼを37℃で20分間インキュベートした後、反応液を冷却して DE 81イオン交換紙に吸着させ、5%Na $_2$ HPO $_4$ で6回、つづいて水で2回洗浄した後、イオン交換紙を乾燥して放射活性を測定することにより行った。

[0008]

【表1】

phosphoric acid (L - dTTP) was examined. As polymerase, retrovirus reverse transcriptase (HIV-1 RT) of calf thymus DNA polymerase (Pol), rat DNA polymerase (Pol :Date, T., et al., Biochemistry (0006-2960, BICHAW), 27, 298 3-2990, 1988), bovine liver DNA polymerase (Pol :Izuta, S., et al., Biochemical and Biophysical Research Communications (0006-291X, BBRCA), 179, 776-783, 1991), and HIV - 1 derivation was used. With E. coli it was produced and it is a enzyme which was refined the DNA polymerase and retrovirus reverse transcriptase, by gene recombination. Each polymerase 2 0-minute incubate after doing, cooling reaction mixture with 37 °Cmaking use of condition which is shown in Table 1 below, adsorbing into DE 81 ion exchange paper, 6 time, continuing with 5%Na2HPO4, the twice after washing with water, drying ion exchange paper it did the enzyme activity measurement, by measuring radioactivity.

[8000]

[Table 1]

β Polγ	HIV-1 RT Pol α	Pol	I	HIV-1 R TP ol		
mM Tris-HCl	pH8. 3 pH7. 5	рН8	50 mM Tris-	HCl pH 8.3	pH 7.5	
mM KPi pH7.5			40 mM KPi	:	pН	
Cl ₂ 0.5 mM	0.5 mM	0. 5	Mn Cl2	0.5 mM	0.5 mM	
gCl ₂	4 mM		MgCl2	4 mM		
T 1 mM	1 mM 1 mM	1 m	DTT	1 mM 1 n	nM 1 mM	
SA μg/ml 400 μg/ml	100 μg/ml 400 μg/	mi 400	BSA g/ml	100 g/ml 400	g/ml 400	
CI nM 50 mM	50 mM	100	KCl	50 mM	100 mM	
ポリ[rA] /ml 40μg/ml	20μg/ml	40 μ	Poly [rA]	20 g/ml	40 g/ml	
ナリゴ[dT] :/ml 10μg/ml	10μg/ml	40 μ	Oligo [dT]	10 g/ml	40 g/ml	

ISTA's Paterra(tm), Version 1.5 (There may be errors in the above translation. ISTA cannot be held liable for any detriment from its use. WWW: http://www.intlscience.com Tel:800-430-5727)

活性化DNA		100 μg/ml		Activated DNA			00 g/ml						
	[3H]dTTP M 50 μ M	50 μ M	50 μ M	50 μ	[3H] DTTP M	50	M	50	M	50	M	50	
	dATP		100 μM		DATP		100	M					
	dCTP		100 μΜ		DCTP		100	M					
	dGTP		100 μΜ		DGTP		100	M					
	酵素量 (ユニット) 0.6 0.1-0.6	0. 1-0. 6	0.1-0.6	0. 1-	Amount of enzyme (1.1-0.6	unit)	0.1	-0.6	0.1-0).6	0.1-0	.6	0

【0009】上記の各DNAポリメラーゼに対する2′ ーデオキシーレーチミジン 5′ートリりん酸(L-d TTP) の作用を50 μMdTTP存在下で検討した。 対照として、抗HIV剤として周知の3′ーアジドー3 ′ーデオキシチミジン(AZT)の5′ートリりん酸化体(AZ T-TP: Ono, K., et al., Biochem. Biophys. Res. Com mun., 140, 498-507, 1986) およびαーd T T P (Yamag uchi, T., et al., Chem. Pharm. Bull., 32, 1441-14 50, 1984) を用いた。 Pol αの鋳型 プライマーとして活性 化DNAを用いた場合、L-dTTPによる阻害効果は ほとんど認められず、 Polβに対しても、ポリ[rA]ーオ リゴ[dT]を鋳型プライマーとして用いた場合には、わず かな阻害が認められるにすぎなかった。一方、 Pol γに 対しては、L-dTTPによる阻害効果が認められたが 、AZT-TPと比較すると、その阻害活性はやや低か った。また、 $\alpha - d T T P は Pol \gamma$ に対して弱い阻害作 用を示した。レトロウイルス逆転写酵素の活性測定に頻 用されるポリ[rA]ーオリゴ[dT]を鋳型プライマーとして 用いると、LーdTTPはHIV-1 RTに対して強い阻害作 用を示した。結果を図1ないし図4に示す。図4に示さ れたL-dTTPのHIV-1 RTに対する阻害効果について 、ラインウィーバーーバーク・プロットで酵素阻害様式 を検討したところ、L-dTTPは基質であるdTTP と拮抗阻害することが示された。HIV-1 RTに対するLdTTPのKi/Km値は0.07であり、L-dTTP はHIV-1 RTに対して、基質のdTTPよりも約14倍高 い親和性を示した。

[0010]

【発明の効果】本発明の逆転写酵素阻害剤は、特にHI Vの産生する逆転写酵素を強く阻害するので、エイズの 治療や感染後の発病抑制・遅延に有用である。また、生 化学、遺伝子工学等の研究のために用いられる試薬とし ても有用である。

[0009] Action of 2' - deoxy - L - thymidine 5' - bird phospho ric acid (L - dTTP) for above-mentioned each DNA polymerase was examined under 50 M dTTP existing. 5' - bird phosphoric acid conversion body (AZT-TP: Ono, K., et al., Biochemical and Biophysical Research Communications (0006-291X, BBRCA), 140, 498-507, 1986) and -dTTP (Yamaguchi, T., et al., Chemical & Pharmaceutical Bulletin (0009-2363, CPBTAL), 32, 144 1-1450, 1984) of widely known3' - azido - 3' - deoxy thymidine (AZT) were used as contrast, as anti-HIV drug. When activated DNA is used as template primer of Pol, it cannot recognize inhibiting effect for most part with L - dTTP, it usesvis-a-vis Pol, when poly [rA] - oligo [dT], as template primer it only canrecognize little obstruction. But on one hand, it could recognize inhibiting effect with L - dTTP, vis-a-vis Pol, when it compares with AZT - TP, inhibitory activity was alittle low. In addition, dTTP showed weak inhibition vis-a-vis Pol. When it uses poly [rA] - oligo [dT] which 頻 business is done for activity measurement of the retrovirus reverse transcriptase, as template primer L - dTTP showed strong inhibition vis-a-vis theHIV-1 RT. result is shown in Figure 1 through Figure 4. When enzyme obstruction style was examined with line ウィ-bar-Berk * plotconcerning inhibiting effect for HIV-1 RT of LdTTP which is shown in the Figure 4, dTTP and competitive inhibition which are a substrate it does L - dTTP, it was shown densely. As for Ki /K m-value of L - dTTP for HIV-1 RT with 0.07, as for the L-dTTP approximately 1 4-fold high affinity was shown vis-a-vis the HIV-1 RT, in comparison with dTTP of substrate.

[0010]

[Effects of the Invention] Because reverse transcriptase inhibito r of this invention obstructs reverse transcriptase which theespecially HIV is produced strongly, it is useful in treatment ofthe AIDS and disease control * delay after infection. In addition, it is useful as reagent which is used because of the biochemistry and genetic engineering or other research.

...

【図面の簡単な説明】

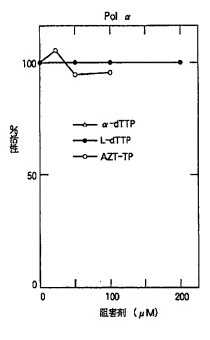
【図1】 コウシ胸腺DNAポリメラーゼ α (Pol α)に対する本発明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

【図2】 ラットDNAポリメラーゼ β に対する本発明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

【図3】 ウシ肝臓DNAポリメラーゼァに対する本発 明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

【図4】 HIV-1由来のレトロウイルス逆転写酵素 (HIV-1 RT)に対する本発明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

【図1】



[Brief Explanation of the Drawing(s)]

[Figure 1] It is a figure which shows effect of reverse transcript ase inhibitor of this invention forthe calf thymus DNA polymerase (Pol).

[Figure 2] It is a figure which shows effect of reverse transcript ase inhibitor of this invention forthe rat DNA polymerase .

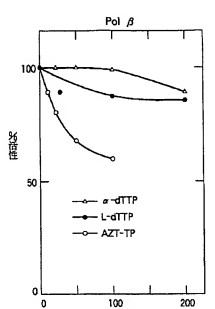
[Figure 3] It is a figure which shows effect of reverse transcript ase inhibitor of this invention for the bovine liver DNA polymerase.

[Figure 4] It is a figure which shows effect of reverse transcript ase inhibitor of this invention forthe retrovirus reverse transcriptase (HIV-1 RT) of HIV-1 derivation.

[Figure 1]

1

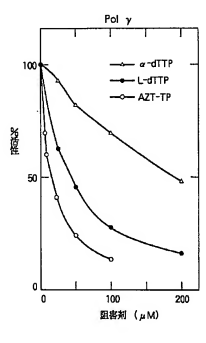
【図2】



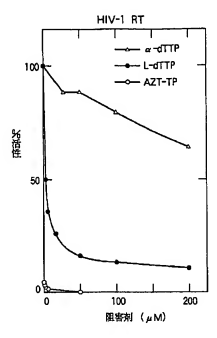
阻害剤 (μM)

[Figure 2]

【図3】



[Figure 3]



【図4】

[Figure 4]